

**Method and apparatus for the sequencing of a polynucleotide.****Patent number:** EP0404682**Publication date:** 1990-12-27**Inventor:** FOURMENTIN-GUILBERT JEAN ERNES (FR)**Applicant:** FOURMENTIN GUILBERT JEAN ERNES (FR)**Classification:****- international:** G01N33/50; C12Q1/68; G01N33/483; G06T1/00;  
G01N33/50; C12Q1/68; G01N33/483; G06T1/00; (IPC1-  
7): C12Q1/68; G01N33/483; G06F15/62**- european:** G01B7/34A; G01N27/00F; Y01N8/00**Application number:** EP19900401763 19900621**Priority number(s):** FR19890008284 19890621**Also published as:**JP3128459 (A)  
FR2648913 (A1)  
EP0404682 (A3)  
EP0404682 (B1)**Cited documents:**

EP0397416

**Report a data error here****Abstract of EP0404682**

The invention relates to an apparatus for the automatic sequencing of a polynucleotide such as a gene. It comprises, in combination, a substrate possessing a surface whose peak-to-valley height is of the order of an atomic diameter, means (1) of point analysis of the aforementioned surface having a resolution better than one atomic diameter, means (12, 13) for reconstituting the shapes from the analytical data, means (14) for recognising the aforementioned shapes, and means (15) for storing the information thereby obtained.

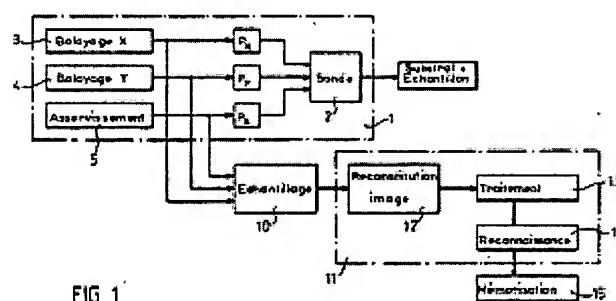


FIG. 1

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

12

# DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

21 Numéro de dépôt: 90401763.9

51 Int. Cl.<sup>5</sup>: **G01N 33/483, C12Q 1/68, G06F 15/62**

22 Date de dépôt: 21.06.90

30 Priorité: 21.06.89 FR 8908284

43 Date de publication de la demande:  
27.12.90 Bulletin 90/52

84 Etats contractants désignés:  
**AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE**

71 Demandeur: Fourmentin-Guilbert, Jean Ernest  
Raymond  
84, avenue de la République  
F-93160 Noisy le Grand(FR)

72 Inventeur: Fourmentin-Guilbert, Jean Ernest  
Raymond  
84, avenue de la République  
F-93160 Noisy le Grand(FR)

74 Mandataire: Geismar, Thierry et al  
Cabinet Nony 29, rue Cambacérès  
F-75008 Paris(FR)

54 Procédé et dispositif de séquençage d'un polynuéotide.

57 L'invention est relative à un dispositif de séquençage automatique d'un polynuéotide tel qu'un gène.

Il comprend en combinaison un substrat présentant une surface dont la rugosité est de l'ordre d'un diamètre atomique, des moyens (1) d'analyse ponctuelle de ladite surface ayant une résolution inférieure à un diamètre atomique, des moyens (12, 13) pour reconstituer les formes à partir des données de l'analyse, des moyens (14) pour reconnaître lesdites formes, et des moyens (15) pour mémoriser l'information ainsi obtenue.

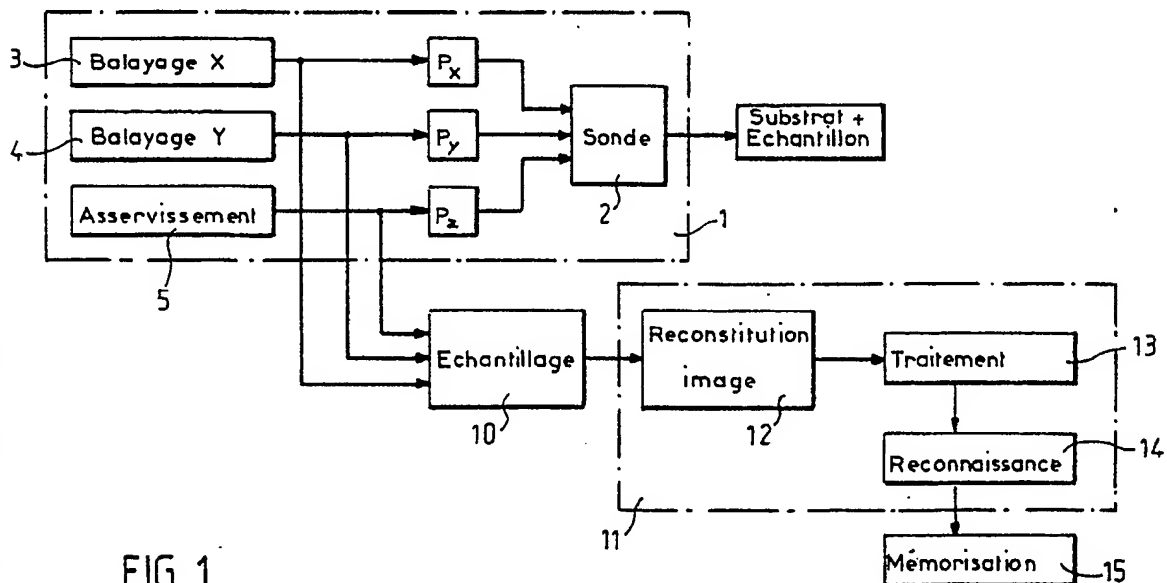


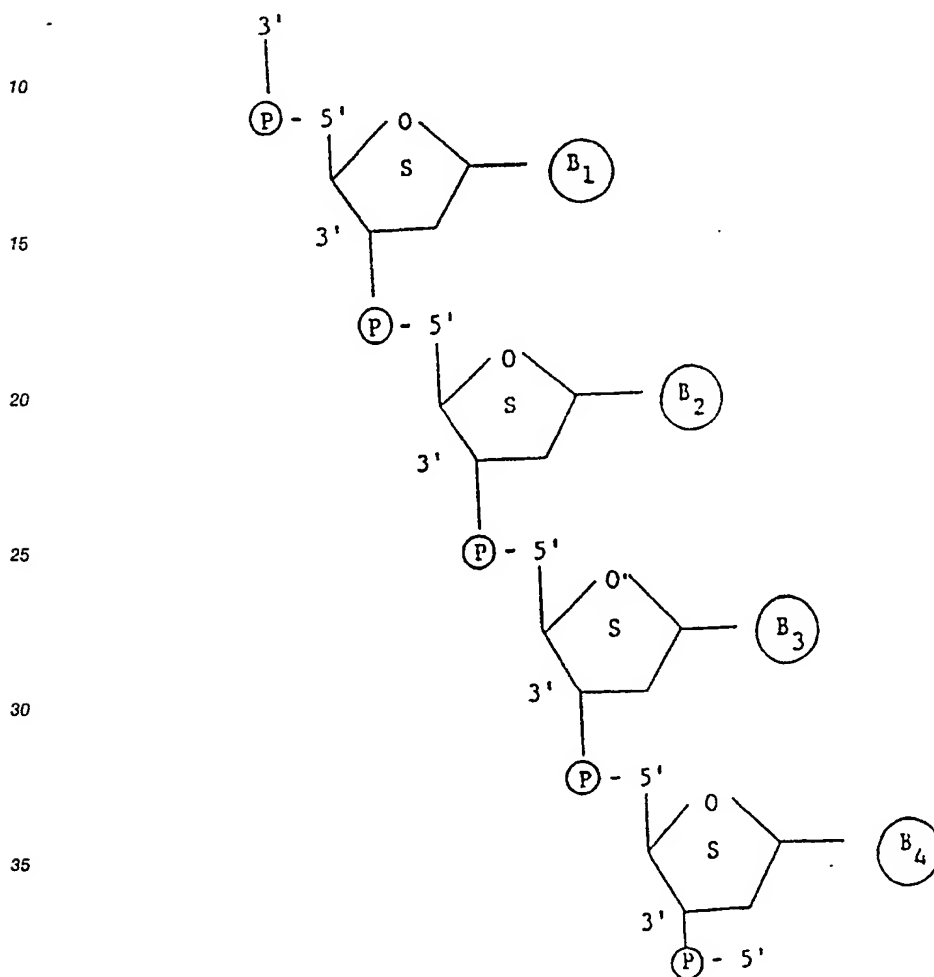
FIG. 1

EP 0 404 682 A2

## Procédé et dispositif de séquençage d'un polynucléotide

La présente invention concerne un procédé et un dispositif de séquençage d'un polynucléotide tel qu'un gène.

On sait que l'information génétique propre à chaque être vivant, son génome, est contenue dans ses chromosomes, lesquels sont constitués de longues chaînes d'acides nucléiques ayant la structure générale suivante :



où P est le groupement phosphoryle, S est un ribose dans les acides ribonucléiques (ARN) ou un désoxyribose dans les acides désoxyribonucléiques (ADN), et où les groupes B<sub>i</sub> sont des bases azotées.

Tous ces acides sont donc constitués par un enchaînement de nucléotides possédant soit une base purique (adénine ou guanine), soit une base pyrimidique (cytosine ou l'uracile dans l'ARN et cytosine ou thymine dans l'ADN).

Le séquençage d'un fragment d'acide nucléique est l'opération consistant à déterminer la succession des bases des nucléotides dont il est constitué.

Ce séquençage est particulièrement utile, notamment pour une meilleure connaissance des maladies d'origine génétique, mais également dans tous les domaines du génie génétique dont les applications sont, on le sait, de plus en plus nombreuses.

Tous les procédés de séquençage actuellement connus, même s'ils sont fiables, présentent l'inconvénient de relever des techniques du génie génétique, et par conséquent d'être toujours très lents et fastidieux, ce qui est un handicap considérable lorsque l'on songe que le génome humain par exemple, c'est-à-dire l'ensemble de ses gènes, est constitué d'environ trois milliards de nucléotides.

Les principales méthodes de séquençage utilisées sont des méthodes manuelles dérivées soit de la méthode de SANGER soit de la méthode MAXAM-GILBERT.

Ces procédés sont maintenant bien au point. Mais si des kits de séquençage fondés sur ces principes existent dans le commerce, ils sont néanmoins lourds à mettre en oeuvre, lents à réaliser du fait de l'étape d'électrophorèse. Ils présentent en outre l'inconvénient de nécessiter la multiplication du fragment que l'on souhaite séquençer afin d'en obtenir une quantité suffisante pour l'ensemble des opérations à réaliser.

On a donc cherché à automatiser les procédés de séquençage.

L'un de ces procédés automatiques utilise des marqueurs fluorescents caractéristiques de chaque base.

On découpe comme précédemment le brin que l'on souhaite séquençer, et on fait migrer les fragments ainsi obtenus dans un seul gel d'électrophorèse éclairé à l'aide d'un laser à argon. Il suffit par conséquent d'enregistrer au passage de chaque fragment, la couleur de ce fragment pour en déduire la base à laquelle il correspond.

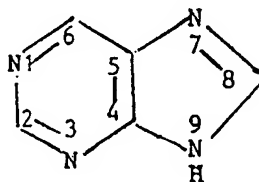
Toutefois, on doit là encore procéder à un clonage du brin à séquençer, à son découpage en fragments et à un procédé d'électrophorèse.

La présente invention vise à pallier ces inconvénients en fournissant un procédé automatique de séquençage d'un polynucléotide qui ne nécessite pas de clonage de ce fragment, qui s'affranchit des procédés d'électrophorèse, et qui soit en outre non destructif, ce qui présente l'avantage qu'il peut être répété plusieurs fois à des fins de vérification.

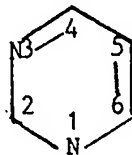
A cet effet, l'invention a tout d'abord pour objet un procédé de séquençage automatique d'un polynucléotide tel qu'un gène, caractérisé par le fait que l'on dispose ledit polynucléotide sur un substrat dont la rugosité de surface est de l'ordre d'un diamètre atomique, que l'on effectue une analyse ponctuelle de la surface du substrat portant ledit polynucléotide avec une résolution inférieure à un diamètre atomique, que l'on reconstitue la forme de chaque base successive dudit polynucléotide à partir des données recueillies au cours de l'analyse, que l'on reconnaît ladite forme, et que l'on mémorise l'information ainsi obtenue.

Le procédé selon l'invention repose par conséquent sur une détection directe de la forme de chaque base successive du fragment à séquençer, sur la détermination de cette forme, et sur sa reconnaissance automatique.

La distinction entre un noyau purique et un noyau pyrimidique ne présente pas de difficulté puisqu'un noyau purique se présente sous la forme du cycle à neuf atomes ci-dessous:



et le noyau pyrimidique sous la forme du cycle à six atomes ci-dessous:



Les bases thymine se distinguent des bases cytosine par la présence, dans les premières, du radical méthyle placé en C<sub>5</sub>. De même, les bases guanine se distinguent des bases adénine par la présence, dans les premières, d'un atome d'azote placé en C<sub>2</sub>.

On pourra également, afin de rendre cette distinction plus aisée, ajouter un marqueur caractéristique sur l'une des deux bases de type purique et l'une des deux bases de type pyrimidique du polynucléotide à séquençer.

Dans le cas d'un fragment d'acide désoxyribonucléique on pourra ainsi marquer soit les bases adénine soit les bases thymine d'une part, et soit les bases cytosine soit les bases guanine d'autre part.

Le procédé selon l'invention est donc un procédé purement physique éliminant par voie de conséquen-

ce les inconvénients des procédés traditionnels.

Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, l'analyse ponctuelle précitée s'effectue en balayant ladite surface avec une résolution inférieure à un diamètre atomique à l'aide d'une sonde, par exemple la sonde d'un microscope à effet tunnel ou à force atomique, apte à détecter une dénivellation par rapport à la surface inférieure à un diamètre atomique, et en reconstituant la forme de chaque base successivement rencontrée au cours du balayage à partir des données de ce balayage.

Le microscope à effet tunnel est connu. On n'en rappellera donc que brièvement le principe de fonctionnement.

Si l'on approche une sonde suffisamment fine à proximité immédiate d'une surface, et si l'on applique une différence de potentiel entre la sonde et la surface, il naît un courant électrique par effet tunnel, ce courant électrique dépendant très fortement de la densité électronique au niveau de la pointe de la sonde, c'est-à-dire de la distance entre cette pointe et la surface.

Le microscope à effet tunnel consiste par conséquent à provoquer un balayage en X et Y de la surface à analyser à l'aide d'une sonde, par exemple à l'aide de dispositifs piézo-électriques, et au cours de ce balayage, à déplacer la sonde verticalement en Z, également à l'aide d'un dispositif piézo-électrique, de manière à obtenir un courant d'intensité constante. La tension d'asservissement pour obtenir cette intensité constante est donc représentative des dénivellations rencontrées au cours du balayage.

Il est bien entendu possible de balayer à l'aide de la sonde l'ensemble du substrat sur lequel est disposé le fragment à séquencer.

Toutefois, afin d'obtenir une analyse plus rapide, il est possible de piloter le balayage en X et en Y, de manière à suivre ce fragment, par exemple en arrêtant le balayage primaire à une certaine distance telle que 100 nm ou 1 micron après le début d'un parcours monotone sur la surface du substrat, qui peut être constitué par un cristal présentant une surface sensiblement sans défaut.

Il est encore possible plus simplement, de disposer le fragment dans une rainure formée dans le substrat, et d'effectuer l'analyse uniquement sur la largeur de cette rainure.

On peut notamment disposer le polynucléotide sur le substrat en le faisant migrer par gradient de potentiel dans une solution baignant ce substrat.

On peut dans ce cas, afin d'étaler le polynucléotide pour faciliter la reconnaissance de forme, accrocher une de ses extrémités en un point du substrat, par exemple en greffant à cette extrémité et sur le substrat des groupes fonctionnels qui, soit portent des charges électrostatiques, soit sont susceptibles de former une liaison covalentes.

De préférence dans les deux cas on greffe en fait le groupement fonctionnel à l'extrémité d'une séquence prédéterminée synthétisée elle-même à l'extrémité du polynucléotide à séquencer proprement dit.

On peut aussi greffer un groupe fonctionnel de charge opposée à l'extrémité libre du polynucléotide.

Il est également possible d'effectuer l'élongation et la migration du polynucléotide, en le plaçant dans le courant d'un fluide dont on contrôle la vitesse de déplacement.

Cette vitesse dépend du fluide utilisé. Elle sera par exemple plus importante avec un gaz, comme de l'air, qu'avec un liquide comme par exemple de l'eau.

Il s'agit de communiquer au polynucléotide une énergie cinétique suffisante pour étaler le polynucléotide, tout en minimisant les risques de sa fragmentation.

Le polynucléotide est placé dans une rainure du substrat qui va servir à son analyse.

Une des extrémités du polynucléotide est solidarisée, par exemple avec le substrat. La rainure est couverte avec une lamelle, de façon à constituer un canal d'écoulement du fluide.

Une pièce en forme d'entonnoir, comportant une ouverture permettant le passage du fluide est placée à l'entrée du canal pour permettre l'injection du fluide.

On procède à l'injection du fluide pendant une période de temps suffisante pour obtenir l'élongation désirée. Une fois l'élongation désirée atteinte, on enlève la pièce en forme d'entonnoir et la lamelle et l'on poursuit les opérations de séquençage.

Il est également possible d'effectuer l'élongation du polynucléotide par centrifugation.

On utilisera de préférence pour le séquençage un polynucléotide monobrin afin de rendre plus aisée la reconnaissance de forme.

On peut à cet effet partir d'un polynucléotide double-brin, et après accrochage de son extrémité séparer les deux brins, couper l'un des brins à son extrémité, et poursuivre la migration de ce dernier brin jusqu'à son éloignement complet du brin restant accroché.

La séquence synthétisée entre l'extrémité du polynucléotide et le groupement fonctionnel répond à un certain nombre de fonctions.

Tout d'abord elle permet la reconnaissance du sens de lecture de 5' vers 3' ou inversement.

Par ailleurs elle permet l'identification du premier nucléotide significatif du brin à lire.

Elle permet également une liaison covalente avec le groupe fonctionnel d'accrochage greffé à son extrémité.

Dans le cas où l'on part d'un polynucléotide double brin, elle permet en outre une coupure spécifique d'un des brins par un enzyme de restriction adapté.

Enfin, elle permet une certaine flexibilité entre le groupe fonctionnel et le polynucléotide.

Le polynucléotide, la séquence synthétisée et le groupe fonctionnel peuvent être soit déposés directement sur le substrat en un emplacement précis à l'aide d'une micro-pipette, soit accrochés directement par l'intermédiaire des groupes fonctionnels par trempage du substrat dans une solution contenant un grand nombre de polynucléotides identiques.

Dans le premier cas la micro-goutte est par exemple disposée dans une rainure de quelques microns de largeur, et possédant une profondeur d'environ 100 nanomètres.

La rainure est remplie d'une solution conductrice.

A chaque extrémité se trouve une électrode reliée à une source de tension, de telle sorte qu'un champ électrique de polarité convenable s'établisse dans la solution entre les électrodes.

Sous l'effet du champ électrique, l'ensemble constitué par le polynucléotide (chargé au préalable en conséquence), la séquence d'accrochage et le groupe fonctionnel, migre vers le pôle de signe opposé à la polarisation du polynucléotide.

Au passage de la barrière constituée des groupes fonctionnels fixés sur le substrat, le groupe fonctionnel mobile fixé au polynucléotide forme une liaison électrostatique ou covalente, et reste par conséquent accroché au groupe fonctionnel fixe. Après cet accrochage, le reste du polynucléotide continue à s'étirer sous l'effet du champ électrique.

Une fois l'élongation terminée, et dans le cas où l'on est parti d'un polynucléotide double brin, on chauffe de manière à dénaturer les liaisons de ce double brin, les deux monobrin en résultant restant accrochés au groupe fonctionnel.

On fait agir ensuite un enzyme de restriction spécifique d'un brin de la chaîne d'attache afin de couper un de ceux-ci. En maintenant la différence de potentiel, on poursuit la migration du polynucléotide monobrin détaché jusqu'à son éloignement complet du monobrin restant attaché au substrat.

Dans le cas d'un accrochage direct sur la surface, on utilise le même mécanisme d'élongation, mais on évite la difficulté consistant à placer de façon très précise la micro-goutte sur le substrat.

Par contre il est nécessaire de multiplier au préalable le polynucléotide à séquencer afin d'obtenir une probabilité d'accrochage raisonnable des groupes fonctionnels liés au substrat d'une part et au polynucléotide d'autre part.

Dans les deux cas on évapore ensuite lentement la solution soit par micro-succion du solvant, soit par chauffage, soit en utilisant les deux procédés.

La présente invention a également pour objet un dispositif de séquençage automatique d'un polynucléotide tel qu'un gène, caractérisé par le fait qu'il comprend en combinaison un substrat dont la rugosité de surface est de l'ordre d'un diamètre atomique, des moyens d'analyse ponctuelle de ladite surface ayant une résolution inférieure à un diamètre atomique, des moyens pour reconstituer les formes des bases successives dudit polynucléotide à partir des données de l'analyse, des moyens pour reconnaître lesdites formes, et des moyens pour mémoriser l'information ainsi obtenue.

Les moyens d'analyse peuvent notamment comprendre une sonde apte à détecter une dénivellation par rapport à ladite surface inférieure à un diamètre atomique, et des moyens de balayage pour amener ladite sonde à balayer ladite surface avec une résolution inférieure à un diamètre atomique, par exemple la sonde et les moyens de balayage d'un microscope à effet tunnel.

Bien entendu, des moyens d'analyse plus grossiers, ayant par exemple une résolution de l'ordre de la dizaine de nanomètres, pourront être utilisés en premier lieu pour localiser le polynucléotide sur le substrat.

Comme on l'a vu ci-dessus, le substrat est de préférence un substrat cristallin tel que du graphite présentant une surface sensiblement sans défaut, et peut comporter une rainure pour loger le polynucléotide et faciliter le balayage.

Le substrat peut également comporter des repères gravés à des intervalles prédéterminés le long de la rainure.

Ces repères permettent d'effectuer successivement plusieurs cycles de balayage, chaque cycle couvrant une longueur donnée de la rainure, et de se recalculer d'un cycle à l'autre.

Le substrat peut également comprendre des moyens d'accrochage et d'étalement du polynucléotide à séquencer.

Les moyens de reconstitution et de reconnaissance de forme peuvent dans un mode particulier de l'invention comprendre une unité de traitement agencée pour reconstituer la surface en trois dimensions, et

des moyens de reconnaissance de formes tridimensionnelles.

On connaît des procédés permettant de reconstituer une surface en trois dimensions à partir des coordonnées dans ces trois dimensions d'un ensemble de points de cette surface. On connaît également des moyens de reconnaissance de formes tridimensionnelles, (les sous-unités ribose et base restent dans une configuration spatiale rigide bien déterminée).

Dans un autre mode de réalisation, les moyens de reconstitution et de reconnaissance de forme comprennent une unité de traitement agencée pour reconstituer une image en plan de la surface, des moyens de traitement d'images, et des moyens de reconnaissance d'images.

Dans ce cas, on forme par conséquent à partir des données de l'analyse de la surface, et du polynucléotide qu'elle supporte, une image en plan de cette surface (qui peut bien entendu n'être constituée que d'une succession de pixels dans la mémoire d'un ordinateur), on traite cette image de manière à isoler les atomes des bases successives du polynucléotide en éliminant les atomes du substrat ainsi que ceux des groupements désoxyribose (ou des groupements ribose dans le cas d'ARN) et ceux des groupements phosphoryle. Les images des bases successives ayant ainsi été reconstituées, on peut les reconnaître automatiquement.

L'invention a aussi pour objet un procédé d'obtention d'une macromolécule caractérisé par le fait qu'il comporte les étapes consistant à :

- séquencer un polynucléotide par un procédé selon la présente invention,
- identifier un gène de ce polynucléotide correspondant à ladite macromolécule,
- fabriquer le gène identifié, en utilisant les éléments obtenus lors de l'étape de séquençage du polynucléotide.

On décrira maintenant à titre d'exemple non limitatif un mode de réalisation particulier de l'invention en référence aux dessins annexés dans lesquels :

- La figure 1 est un schéma d'ensemble du dispositif selon l'invention,
- La figure 2 est une vue schématique en perspective du substrat, du polynucléotide et de la sonde.
- La figure 3 est une vue de dessus à très grande échelle de la rainure du substrat et du polynucléotide.
- La figure 4 représente l'enregistrement effectué par le microscope à effet tunnel, et
- La figure 5 représente l'image obtenue après traitement du signal délivré par le microscope.

La figure 1 représente d'une manière générale en 1 un microscope à effet tunnel. Ce microscope comprend une sonde 2 constituée par une aiguille dont l'extrémité forme une pointe monoatomique et dont les déplacements sont assurés au moyen de cristaux piézo-électriques  $P_x$ ,  $P_y$  et  $P_z$ .

Les cristaux  $P_x$  et  $P_y$  sont commandés respectivement par une unité 3 de balayage en X, et une unité 4 de balayage en Y.

Le cristal piézo-électrique  $P_z$  est commandé par un asservissement 5 tendant à maintenir constant le courant qui circule entre la sonde 2 et soit le substrat soit le polynucléotide 16 (figure 2) lorsqu'une différence de potentiel est appliquée entre cette sonde et le substrat ou le polynucléotide.

Les coordonnées X, Y et Z de l'extrémité de la sonde 2 sont échantillonnées dans un échantillonneur 10 dont la sortie est appliquée en entrée d'une unité de traitement 11.

L'unité de traitement 11 se compose essentiellement d'un module 12 de reconstitution de l'image, d'un module de traitement d'images 13, et d'un module de reconnaissance 14.

Le module 12 permet à partir des données échantillonnées de reconstituer une image en plan de la surface du substrat et du fragment d'acide nucléique qui y est déposé.

L'unité de traitement 13 vise à éliminer de l'image ainsi obtenue, l'image des atomes du substrat et des atomes des groupements phosphoryle et ribose ou désoxyribose de sorte que ne restent sur l'image que les noyaux puriques ou pyrimidiques ainsi que les atomes du marqueur éventuellement utilisé pour distinguer les deux bases de type purique l'une de l'autre ainsi que les deux bases de type pyrimidique. Ceci peut être obtenu à l'aide d'un programme de traitement d'images comme il en existe dans de nombreux domaines techniques.

Enfin le module 14 de reconnaissance a pour fonction de reconnaître successivement chaque base.

Le résultat ainsi obtenu est mémorisé dans une unité de mémorisation 15 qui contient par conséquent à la fin de l'opération, la séquence des bases du polynucléotide séquencé par le procédé selon l'invention.

Dans le cas présent, le substrat 6 est constitué par un cristal de graphite obtenu par exemple par épitaxie, de sorte que sa surface 17 ne présente pas de défaut.

Une rainure 18 est formée à la surface 17 du substrat 6 par les techniques connues en microélectronique.

En outre des repères 19 sont gravés à intervalles réguliers le long de la rainure également par des moyens connus.

Le substrat comporte par ailleurs un puits (non représenté) à chaque extrémité de la rainure 18 afin d'immerger deux électrodes permettant de créer un champ électrique dans une solution baignant ces puits et la rainure.

La rainure peut par exemple présenter une largeur d'environ 2 microns pour une profondeur d'environ 5 100 nanomètres.

Enfin le fond de la rainure est dopé sous la forme d'une bande perpendiculaire à la rainure et d'une largeur d'environ 100 nanomètres, soit d'une charge électrostatique, soit de groupes fonctionnels présentant une forte réactivité avec les groupes fonctionnels greffés en extrémité du polynucléotide.

L'obtention de la charge électrostatique peut être obtenue soit par arrachement d'électrons réalisés 10 directement avec un microscope à effet tunnel, soit par le dépôt d'une couche moléculaire d'une molécule ou le dépôt d'une macromolécule chargée ou d'un amas de molécules chargées.

On déposera par exemple une couche monomoléculaire de forme générale  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_n\text{COOH}$  avec  $n$  compris entre 16 et 22, cette couche monomoléculaire recevant des groupes fonctionnels insérés en surface (technique de Langmuir - Blotgett).

15 Une micro-goutte 21 est déposée dans la rainure 18 en amont de la barrière 20 dans le sens de migration, dans une solution baignant la rainure.

Cette micro-goutte contient le polynucléotide à séquencer 22 à une extrémité duquel a été synthétisé un fragment 23 de séquence connue, et un groupement fonctionnel 24 chargé positivement.

Du fait du champ électrique régnant dans la solution qui baigne la rainure, la micro-goutte se déplace 20 vers la barrière 20 qui, dans le cas présent est chargée positivement.

Le groupement 24 est par conséquent retenu en amont de la barrière 20, le polynucléotide 22 continuant à s'étirer en aval de cette barrière.

Dans le cas où le polynucléotide est un double brin, on procède comme décrit précédemment, afin de séparer les deux brins, et on évapore la solution baignant la rainure.

25 On amène alors l'extrémité de la sonde 2 au voisinage du fond de la rainure, et on opère avec cette sonde un balayage primaire en X sur la largeur de la rainure 18, et un balayage secondaire en Y en maintenant constante la distance de la pointe de la sonde 2 à la surface.

On obtient alors un enregistrement du type de celui représenté à la figure 4.

On échantillonne au fur et à mesure du balayage les valeurs de X, Y et Z avec une précision qui, dans 30 l'état actuel de la technique peut être de l'ordre de 0,1 angström, et on entre les données ainsi obtenues dans l'unité de traitement.

Après traitement on obtient une image telle que celle représentée à la figure 5 et peut être reconnue par le module 14 de reconnaissance de forme.

Le procédé selon l'invention permet par conséquent d'analyser extrêmement rapidement un long 35 fragment d'acide nucléique. Le traitement des données recueillies peut s'effectuer en temps réel, auquel cas avec les techniques actuelles de reconnaissance de formes le balayage doit être relativement lent, mais une autre possibilité consiste à ne réaliser le traitement qu'en temps différé, auquel cas l'analyse peut être effectuée à grande vitesse.

Enfin on notera que ce procédé est non destructif et que l'on peut par conséquent réaliser autant de 40 contrôles qu'on le souhaite sur le même échantillon.

Diverses variantes et modifications peuvent bien entendu être apportées à la description qui précède sans sortir pour autant du cadre ni de l'esprit de l'invention.

## 45 Revendications

1. Procédé de séquençage automatique d'un polynucléotide tel qu'un gène, caractérisé par le fait que l'on dispose ledit polynucléotide sur un substrat dont la rugosité de surface est de l'ordre d'un diamètre atomique, que l'on effectue une analyse ponctuelle de la surface du substrat portant ledit polynucléotide 50 avec une résolution inférieure à un diamètre atomique, que l'on reconstitue la forme de chaque base successive dudit polynucléotide à partir des données recueillies au cours de l'analyse, que l'on reconnaît ladite forme, et que l'on mémorise l'information ainsi obtenue.

2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé par le fait que, pour effectuer ladite analyse ponctuelle, on balaye ladite surface avec une résolution inférieure à un diamètre atomique à l'aide d'une sonde apte à 55 détecter une dénivellation par rapport à la surface inférieure à un diamètre atomique, et on reconstitue la forme de chaque base successivement rencontrée au cours du balayage à partir des données de ce balayage.

3. Procédé selon la revendication 2, caractérisé par le fait que l'on balaye ladite surface à l'aide de la



sonde d'un microscope à effet tunnel.

4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé par le fait que l'on dispose ledit polynucléotide dans une rainure formée dans ledit substrat, et que l'on effectue l'analyse uniquement sur la largeur de ladite rainure.

5 5. Procédé selon la revendication 4, caractérisé par le fait que l'on dispose le polynucléotide sur le substrat en le faisant migrer par gradient de potentiel dans une solution baignant ce substrat.

6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé par le fait que l'on accroche une extrémité du polynucléotide en un point du substrat.

7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé par le fait que, pour accrocher ladite extrémité du polynucléotide, on greffe à cette extrémité et audit point du substrat, des groupes fonctionnels portant des charges électrostatiques.

8. Procédé selon la revendication 6, caractérisé par le fait que, pour accrocher ladite extrémité du polynucléotide, on greffe à cette extrémité et audit point du substrat, des groupes fonctionnels susceptibles de former une liaison covalente.

9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 7 et 8, caractérisé par le fait que l'on greffe ledit groupement fonctionnel à l'extrémité d'une séquence prédéterminée synthétisée à l'extrémité du polynucléotide à séquencer proprement dit.

10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé par le fait que ledit polynucléotide est un polynucléotide monobrin.

11. Procédé selon l'ensemble des revendications 6 et 10, caractérisé par le fait que l'on part d'un polynucléotide double brin et qu'après accrochage de son extrémité, on sépare les deux brins, on coupe l'un des brins à son extrémité, et on poursuit sa migration jusqu'à son éloignement complet du brin restant accroché.

12. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé par le fait que ledit substrat est un substrat cristallin présentant une surface sensiblement sans défaut.

13. Dispositif de séquençage automatique d'un polynucléotide tel qu'un gène, caractérisé par le fait qu'il comprend en combinaison un substrat (6) présentant une surface (17) dont la rugosité est de l'ordre d'un diamètre atomique, des moyens (1) d'analyse ponctuelle de ladite surface ayant une résolution inférieure à un diamètre atomique, des moyens (12,13) pour reconstituer les formes à partir des données de l'analyse, des moyens (14) pour reconnaître lesdites formes, et des moyens (15) pour mémoriser l'information ainsi obtenue.

14. Dispositif selon la revendication 13, caractérisé par le fait que lesdits moyens d'analyse comprennent une sonde (2) apte à détecter une dénivellation par rapport à ladite surface inférieure à un diamètre atomique, et des moyens de balayage (3,4) pour amener ladite sonde à balayer ladite surface avec une résolution inférieure à un diamètre atomique.

15. Dispositif selon la revendication 13, caractérisé par le fait que ladite sonde et lesdits moyens de balayage sont la sonde et les moyens de balayage d'un microscope à effet tunnel (1).

16. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 13 à 15, caractérisé par le fait que ledit substrat est un substrat cristallin présentant une surface sensiblement sans défaut.

17. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 13 à 16, caractérisé par le fait que ledit substrat comporte une rainure (18).

18. Dispositif selon la revendication 17, caractérisé par le fait que ledit substrat comporte des repères (19) gravés à des intervalles prédéterminés le long de la rainure.

19. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 13 à 18, caractérisé par le fait que le substrat comprend des moyens (20) d'accrochage et d'étalement de polynucléotide.

20. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 13 à 18, caractérisé par le fait que lesdits moyens de reconstitution et de reconnaissance de formes comprennent une unité de traitement (12) agencée pour reconstituer une image en plan de la surface, des moyens (13) de traitement d'images et des moyens (14) de reconnaissance d'images.

21. Procédé d'obtention d'une macromolécule caractérisé par le fait qu'il comporte les étapes consistant à :

- séquencer un polynucléotide par un procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 12,
- identifier un gène de ce polynucléotide correspondant à la dite macromolécule,
- fabriquer le gène identifié, en utilisant les éléments obtenus lors de l'étape de séquençage du polynucléotide.

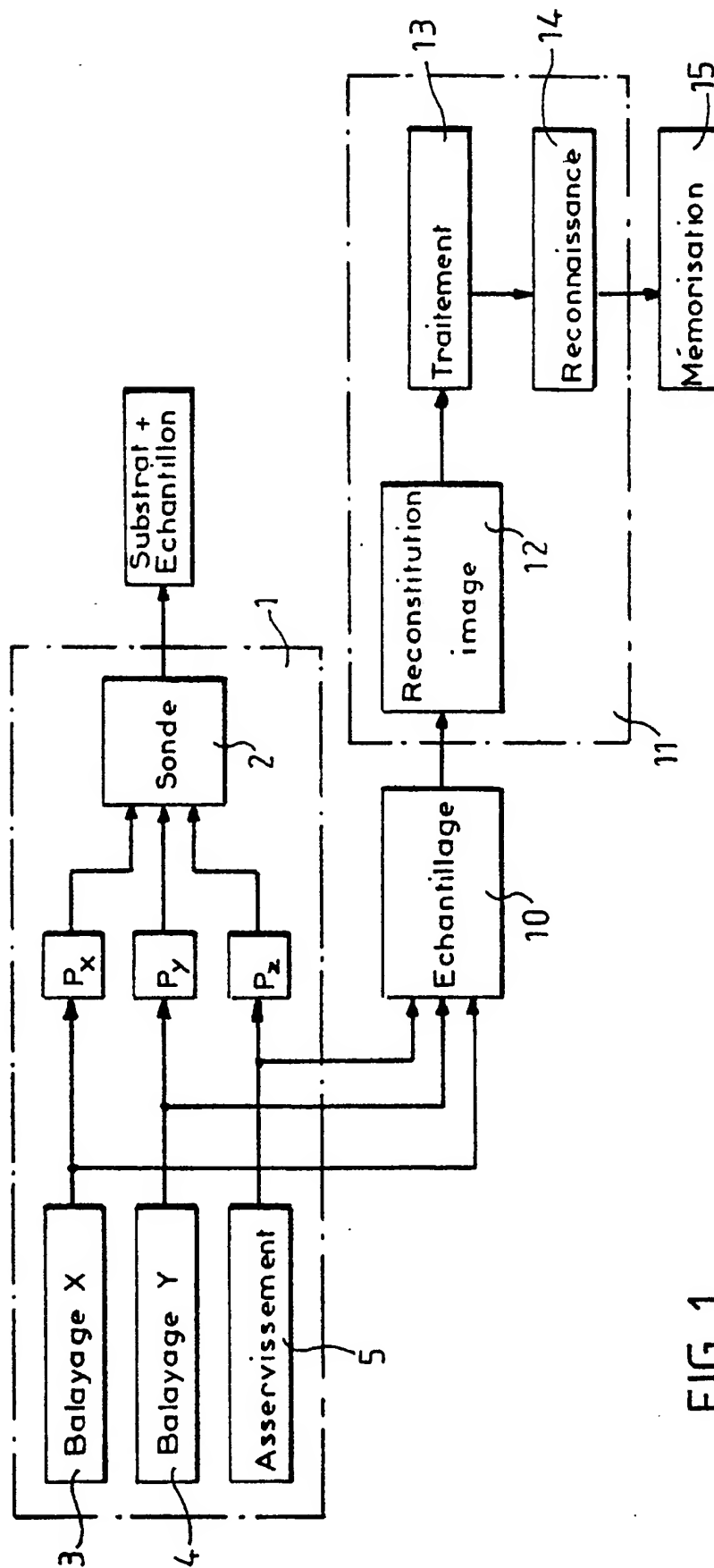


FIG. 1

FIG. 2

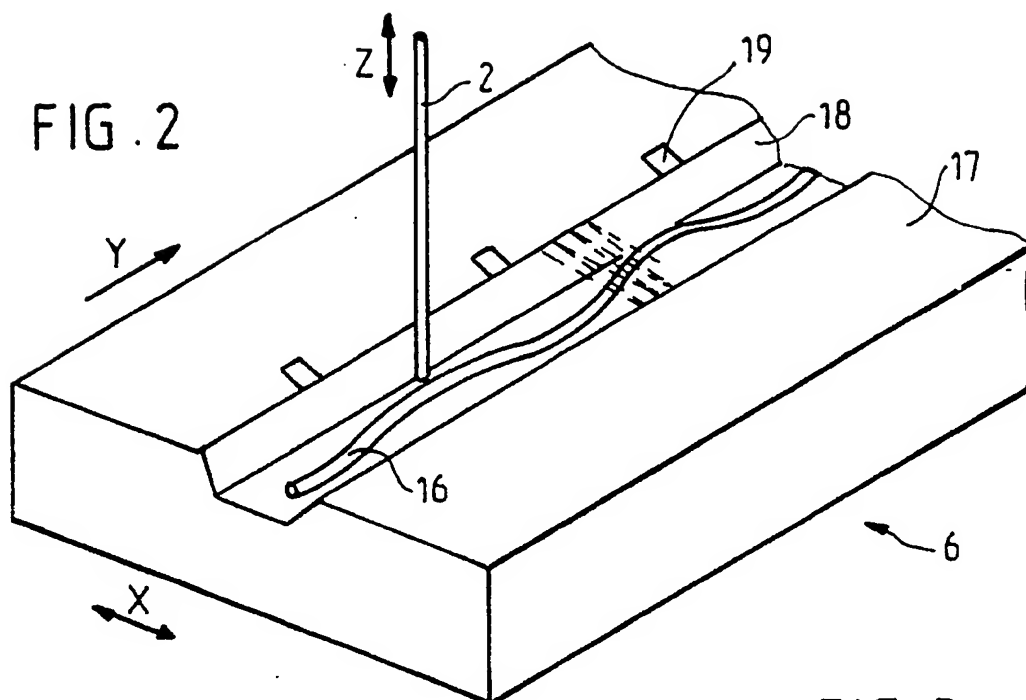


FIG. 3

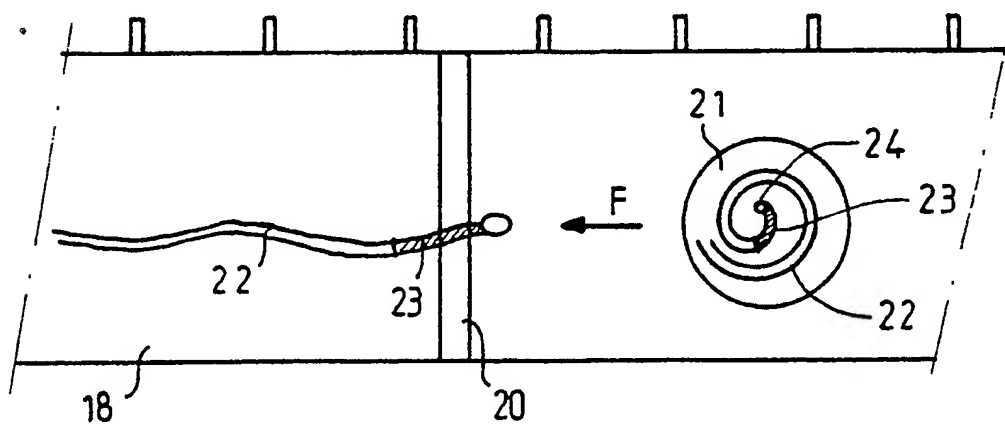


FIG. 4

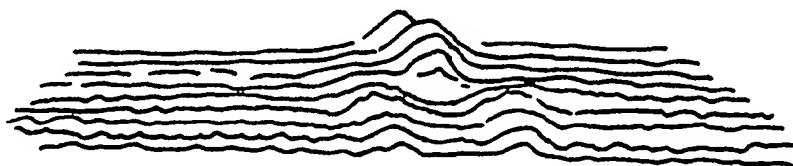


FIG. 5

